

Зміни до Реєстру референтних цін (цін відшкодування) на препарати інсуліну станом на 01 серпня 2020 року

1. Позицію 3 викласти в такій редакції:

«

3	Insulin (human)	ІНСУМАН РАПІД®	Розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл для виробника ТОВ «Фарма Лайф», Україна: № 5 (по 5 мл у флаконі; по 5 флаконів у картонній коробці)	100 МО/мл	500	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ (виробництво за повним циклом)/ТОВ "Фарма Лайф" (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника «Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ», Німеччина, вторинне пакування, контроль та випуск серії)	A10AB01	UA/9531/01/01	необмежений	120,00	155,36		
---	--------------------	---------------------------	---	--------------	-----	--	---------	---------------	-------------	--------	--------	--	--

»

2. Позицію 10 викласти в такій редакції:

«

10	Insulin (human)	АКТРАПІД ® НМ ФЛЕКСПЕ Н®	Розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл, по 3 мл у картриджі; по 1 картриджу у багатодозов ій одноразовій шприц- ручці; по 5	100 МО/мл	300	А/Т Ново Нордіск (виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®) та відповідальний за випуск серії готового продукту (ФлексПен®);	A10AB01	UA/17171/01/01	02.01.2024	117,00	151,48	136,33	15,15
----	--------------------	---	---	--------------	-----	---	---------	----------------	------------	--------	--------	--------	-------

			шприц-ручок у картонній коробці			виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®); збирання, маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®); контроль якості готового продукту (ФлексПен®); виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування (картриджі Пенфіл®); збирання, маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®))/Ново Нордіск Продюксьон САС (виробник продукції за повним циклом)/Ново Нордіск Продеукао Фармасаутіка до Бразіль Лтда. (виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®); збирання, маркування та								
--	--	--	---------------------------------	--	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--

						вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®); контроль якості готового продукту (ФлексПен®)), Данія/Франція/Брази лія							
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

»

3. Позицію 12 викласти в такій редакції:

«

12	Insulin (human)	ІНСУМАН РАПІД®	Розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл для виробника ТОВ «Фарма Лайф», Україна: №5 (5x1) (по 3 мл у картриджі; по 5 картриджів у блістері, по 1 у блістерк в картонній коробці)	100 МО/мл	300	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ (виробництво за повним циклом)/ТОВ "Фарма Лайф" (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника «Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ», Німеччина, вторинне пакування, контроль та випуск серії)	A10AB011	UA/9531/01/01	необмежений	100,00	129,47	116,52	12,95
----	--------------------	---------------------------	---	--------------	-----	--	----------	---------------	-------------	--------	--------	--------	-------

»

4. Позицію 26 викласти в такій редакції:

«

26	Insulin (human)	ГЕНСУЛІН Н	Суспензія для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній пачці	100 МО/мл	1000	БІОТОН С.А. (виробник, відповідальний за виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серії)/Інститут Біотехнології та Антибіотиків (виробник, відповідальний за контроль серії), Польща/Польща	A10AC01	UA/1016/01/01	необмежений	391,93	382,09		
----	--------------------	-----------------------	---	--------------	------	--	---------	---------------	-------------	--------	--------	--	--

»

5. Позицію 30 викласти в такій редакції:

«

30	Insulin (human)	ГЕНСУЛІН Н	Суспензія для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл в картриджі; по 5 картриджів у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці	100 МО/мл	300	БІОТОН С.А. (виробник, відповідальний за виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серії)/Інститут Біотехнології та Антибіотиків (виробник, відповідальний за контроль серії), Польща/Польща	A10AC01	UA/1016/01/01	необмежений	120,35	152,92	137,62	15,30
----	--------------------	-----------------------	--	--------------	-----	--	---------	---------------	-------------	--------	--------	--------	-------

»

6. Позицію 38 викласти в такій редакції:

«

38	Insulin (human)	ГЕНСУЛІН Р	Розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній пачці	100 МО/мл	1000	БІОТОН С.А. (виробник, відповідальний за виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серії)/Інститут Біотехнології та Антибіотиків (виробник, відповідальний за контроль серії), Польща/Польща	A10AB01	UA/1613/01/01	необмежений	391,93	382,09		
----	-----------------	-------------------	---	-----------	------	---	---------	---------------	-------------	--------	--------	--	--

»

7. Позицію 39 викласти в такій редакції:

«

39	Insulin (human)	ГЕНСУЛІН Р	Розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл в картриджі; по 5 картриджів у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці	100 МО/мл	300	БІОТОН С.А. (виробник, відповідальний за виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серії)/Інститут Біотехнології та Антибіотиків (виробник, відповідальний за контроль серії), Польща/Польща	A10AB01	UA/1613/01/01	необмежений	120,35	152,92	137,62	15,30
----	-----------------	-------------------	---	-----------	-----	---	---------	---------------	-------------	--------	--------	--------	-------

»

8. Позицію 51 викласти в такій редакції:

«

51	Insulin (human)	ГЕНСУЛІН М30	Суспензія для ін'єкцій, 100 ОД/мл; по 10 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній пачці	100 МО/мл	1000	БІОТОН С.А. (виробник, відповідальний за виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серії)/Інститут Біотехнології та Антибіотиків (виробник, відповідальний за контроль серії), Польща/Польща	A10AD01	UA/1978/01/01	необмежений	391,93	382,09		
----	--------------------	-------------------------	---	--------------	------	---	---------	---------------	-------------	--------	--------	--	--

»

9. Позицію 53 викласти в такій редакції:

«

53	Insulin (human)	ГЕНСУЛІН М30	Суспензія для ін'єкцій, 100 ОД/мл; по 3 мл у картриджі; по 5 картриджів у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці	100 МО/мл	300	БІОТОН С.А. (виробник, відповідальний за виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серії)/Інститут Біотехнології та Антибіотиків (виробник, відповідальний за контроль серії), Польща/Польща	A10AD01	UA/1978/01/01	необмежений	120,35	152,92	137,62	15,30
----	--------------------	-------------------------	---	--------------	-----	---	---------	---------------	-------------	--------	--------	--------	-------

»

Генеральний директор
Директорату фармацевтичного
забезпечення

Олександр КОМАРІДА